Also published as:

JP4100751 (B2)

MUS6309475 (B1)

# ROLLING MEMBER AND ITS PRODUCTION

KOMATSU MEG CO LTD +

Publication number: JP11222627 (A) Publication date:

1999-08-17 TAKAYAMA TAKEMORI: NAKAO TSUTOMU +

Inventor(s): Applicant(s):

Classification:

- International:

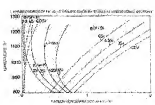
C23C8/22; C21D9/32; C22C38/00; C22C38/06; C22C38/54; C23C8/00; C23C8/26; C23C8/32; C23C8/80; C21D1/78; C21D9/36; C23C8/08; C21D9/32; C22C38/00; C22C38/06; C22C38/54; C23C8/00; C23C8/06; C23C8/24; C23C8/80;

C21D1/78; C21D9/36; (IPC1-7): C22C38/00; C22C38/06; C22C38/54; C21D9/32; C23C8/22; C23C8/26; C23C8/32 C21D9/32: C23C8/00; C23C8/80

- European: Application number: JP19980033774 19980130 Priority number(s): JP19980033774 19980130

#### Abstract of JP 11222627 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To reduce the deformation resistance in the plastic working when producing a shape stock in which a gear having high strength or the like is easily by a plastic working method and furthermore to stably execute plastic working at a lower temp, with high precision. SOLUTION: In an alloy steel substantially consisting of an iron series, a steel contg. at least, by weight. 1.5 to 4.5% Si, furthermore contg. <= 0.35% C, and the balance substantially Fe with inevitable impurities is used and is subjected to one or more kinds of heat treatment among carburizing, carbonitriding and nitriding and quenching treatment, by which the surface layer has a structure essentially consisting of martensite and residual austenite and contg. no &alpha Fe phases, and the inside has a structure cooled from the (&alpha +&gamma ) Fe phase two phase region.



Data supplied from the espacenet database - Worldwide

FROM FUKAMI PATENT OFFICE 81-6-4707-1731

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

### (11)特許出願公開書号

特開平11-222627 (43)公開日 平成11年(1999) 8月17日

	識別配号		FΙ				
9/32			C21D	9/32		A	
8/22			C 2 3 C	8/22			
8/26				8/26			
8/32				8/32			
38/00	302		C 2 2 C	38/00		302Z	
		審查請求	未請求 酷求	項の数11	FD	(全 19 頁)	最終頁に続く
<del>)</del>	<b>特膜平10-33774</b>		(71)出題人			製作所	
	平成10年(1998) 1月30日			東京都	港区赤	坂二丁目3番	6号
	1,0000 1 (0000) - 1000		(72)発明者	山海	武盛		
			(72) 発明者	中尾	カ		
			(74)代理)	人 弁理士	井上	: 勉	
			( ) ( )			-	
	8/22 8/26 8/32 38/00	9/32 8/22 8/28 8/32 38/00 3 0 2	9/32 8/22 8/28 8/32 8/30 3 0 2 第全類求 	9/32	9/32	9/32	9/32

# (54) 【発明の名称】 転動部材とその製造方法

#### (57)【要約】

【課題】 高強度な歯車等を塑性加工法を用いて筋便に 歯出した業形材を製造する際に、塑性加工時の変形抵抗 の低減を図るとともに、より低温での塑性加工が安定し て精度良く実施できるようにする。

【解決手段】 実質的に鉄系からなる合金両であって、少なくともS1を1.5~4.5重量%合有するととも、Cをり、35重量%以下合有してなり、提続が実質的にFeおよび不可避不純物からなる鋼材を用いて、浸炭、浸炭液度、浸釜のうちの1種以上の熱処理とと続き、れ処理とを施工とによって、表面層がaFe相を含まないマルテンサイトと残留オーステナイトを主体とする組織、内部が(α+γ)FF相二相領域から冷却された組織を有する場所は存得る。

(2)

#### 【特許請求の範囲】

【糖求項1】 実質的に鉄系からなる合金鋼であって、 (1) αFe相領域または (α+γ) Fe相二相領域の加 熱温度範囲を、少なくとも800℃以上1300℃以下 に広く取れるようにして、ほぼ目的の形状に素形材を塑 性加工する際の変形抵抗を少なくできるようにすること と、(2) 転動部品の強度を高めるために実施する浸炭 および/または漫炭漫窒時において、カーボンポテンシ ャルが1.2重量%以上の条件であっても、粗大セメン タイトが転動表面に析出しないようにすること、の両目 10 的を達成するため、少なくともSiとAl添加総量を 1、0~4.5重量%含有するとともに、Cを0.35

1

重量%以下含有してなり、残部が実質的にFeおよび不 可避不純物からなる鋼材を用いて、漫炭、漫炭浸窒、浸 室のうちの1種以上の熱処理と焼き入れ処理とを施すこ とによって、装面層が α Fe相を含まないマルテンサイト と残留オーステナイトを主体とする組織、内部が(α+ γ) Fe相二相領域から冷却された組織を有する転動部 材を得ることを特徴とする転動部材の製造方法。

【請求項2】 前記Siと同様に (α+γ) Fe相二相 20 領域を拡大するAIを0.1~1.5重量%の範囲で、 かつSi+Alの添加総量が4.5重量%を越えないよ うに含有させて、さらに変形抵抗の少ない温度、組成範 **開を広げるとともに、漫炭浸窒法および/または浸窒法** によって転動部品の表面層に拡散浸透させた窒素とAl とから平均粒径が0. 5 μ m以下のA l Nを0. 4~ 6. 0体積%微細に分散析出させることによって耐面圧 強度を高めることを特徴とする請求項1に記載の転動部 材の製造方法。

【請求項3】 前記鋼材成分においてSi, Alと同様 30 に (α+γ) Fe相二相領域を拡大するCrを0.3~ 15重量%の範囲で添加し、焼入れ性の保証と黒鉛粒子 の析出防止とを図るとともに、浸炭、浸炭浸窒、浸窒の うちの 1 種以上の熱処理によって、表面層に拡散浸透さ せた炭素および/または窒素とCrとから平均粒径が1 μm以下の微細なCr炭化物、Cr窒化物および/また はCr炭窒化物を最大で35体積%分散析出させること によって耐面圧強度を高めることを特徴とする請求項1 または2に記載の転動部材の製造方法。

【請求項4】 前記浸炭、浸炭浸窒、浸窒処理等によっ 40 するものである。 て、A1, Cェを主体とする炭化物、窒化物、炭窒化物 を微細に分散析出させるとともに、表面の窒素濃度を 0. 4重量%以上に高めることによって20~70体積 %の残留オーステナイトを生成させることを特徴とする 請求項2または3に記載の転動部材の製造方法。

【糖求項5】 前記鋼材成分においてSi, Alと同様 に (α+γ) Fe相二相領域を拡大するとともに、前記 C r 炭化物の微細化を図るためにVを2重量%以下の範 囲で添加することを特徴とする請求項2~4のうちのい ずれかに記載の転動部材の製造方法。

【請求項6】 前記微細な析出物を分散させた表面層 に、再加熱焼入れ、再浸炭焼入れ、再浸炭浸室焼入れま たは再浸窒焼入れを施し、旧オーステナイト結晶粒径を ASTM番号9以上に微細化するとともに、焼き入れる ことによって生成される針状マルテンサイト葉を平均の 葉幅が 1 μ m以下でそのマルテンサイト葉の直線形状を 顕著に不規則化することを特徴とする請求項4または5 に記載の転動部材の製造方法。

【請求項7】 前記鋼材成分において焼入れ性を保証す るために、0.1~3、0 重量%の各Mn, Ni, C u、0.01~1.0重量%のMoおよび/または従来 の範囲内でのBのうちの1種以上を添加し、かつMn。 Ni. Cuの添加総量を3重量%以下に調整することを 特徴とする請求項2~6のうちのいずれかに記載の転動 部材の製造方法。

【請求項8】 前記の漫炭および/または漫炭浸室によ って炭素を拡散浸透させる表面からの距離は、歯車にお いてはモジュールMのO、15倍mm以上とすることを 特徴とする請求項2~7のうちのいずれかに記載の転動 部材の製造方法。

【請求項9】 前記の浸炭浸窒および/または浸窒によ って窒素を拡散浸透させて前記室化物を分散析出させる 表面からの距離が50 u m以上であること特徴とする請 求項2~7のうちのいずれかに記載の転動部材の製造方

【請求項10】 前記 (α+γ) Fe相二相領域の加熱 温度範囲を広く取れるようにして、ほぼ目的の形状に素 形材を塑性加工する際の変形抵抗が少なくなるように、 鍛造温度におけるαFe相が25体積%以上であること を特徴とする請求項1に記載の転動部材の製造方法。

【請求項11】 請求項1~10のうちのいずれかに記 載の製造方法によって得られることを特徴とする転動部

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、塑性加工性に優 れ、さらに浸炭、浸炭浸窒などの表面熱処理を施して高 強度な歯車などの転勤部材を生産するための転動部材の 製造方法と、この製造方法により得られる転動部材に関

# [0002]

【従来の技術】近年、自動車や建設機械に使われる歯車 などにおいては、加工時間の低減によるコスト改善と、 動力伝達装置のコンパクト化のための耐面圧強度の向上 が従来以上に要求されてきている。このうち加工時間の 低減という観点からは、従来の熱間鍛造で素材プランク を製造する場合には素材の寸法精度が悪く、機械加工に よる切削量が多いという問題を改善するために、冷間鍛 造による高精度鍛造化が多く検討されている。また、耐 50 面圧強度の向上という観点からは、鋼の焼戻し軟化抵抗 3 性の向上としてMo元素の積極的な添加や浸炭、浸炭浸

性の同正としくMの元素の損傷的な心がで度が、皮肤皮 窒熱処理後に焼き入れし、ショットピーニングを施し で、機能的に表面層の硬度を高めるとともに、顕著な圧 縮残部に力を付与する方法についても多く検討されてい る。

(3)

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】歯車の歯出しを熱間鍛 浩で実施する場合においては、1200~1300℃に 加熱したヶ相(オーステナイト相)の鋼を室温の鍛造金 型に据え込む際、加熱素材は急激に冷却されるため、急 10 激か変形抵抗の増大が起こり、精密な歯形の成形をする 際に金型に対して顕著な応力を発生させることや金型の 顕著な摩耗を引き起こすため、金型自身には歯車形状に 充分な尺部を持たせることが必要となることや、金型と の接触による冷却を抑制するために金型温度を顕著に高 めることなどにより歯車の精密な鍛造プランクを生産す ることが困難である。なお、鍛造速度を高め、鍛造素材 の剪断発熱によって素材プランクの冷却を防止すること も考えられているが、これは一方では変形抵抗を更に高 めることに繋がるため、前述の金型R部をより大きくす 20 る必要があり、より精密な鍛造をめざすには問題があ る。また、よりコンパクトな歯車においては特に歯形が 小さくなり、より冷却されやすくなるため、上述のよう か問題点がより題在化される。

[0004] 更に、熱悶般遠奏材を冷間鍛造することに よって精度の良い確率の歯出しを実施することも試みら れているが、2度工程になることによる顕著なコストア ップに繋がおという問頭点がある。

【0005】また、上述の熱風酸造では確重業材が一旦 1200~1300℃に加熱されるため、オーステナイ 30 ト相の結晶数が非常に粗大化するとともに、 厳造素材は 急速冷却部とそうでない部位での変形拡抗の差異が大き くなり、加工巫みが不均質に残りやすくなるために、あ との機械加工、浸炭熱処理後とおける電車の歪みをでき るだけ防止するために、多くは機械加工前に、冷却烧準 等による整粒化、歪み除去が実施されており、コストア ップとなっている。

【0006]また、上述の観点から熱問職造恒度よりも低温の850~1000で温度に素材を加熱して、鍛造 途中で銅が (a+y) Fe 4紀一程組織域にある時点で a 相の助けを憎りて変形抵抗を下げて精度良く等早く鍛造 する温開鍵造む飲みられているが、 す相話起射から a 相が折出する段階で強加工が延されることから、素地 内部には多くの場合において起界刺離が発生して、素材 が能化するような危険性が存在している。

[0007] なお、近年の曹華族建機や変速機では、高 並力化や整量化コンパラト化に対する動向として、特に 歯車では制面圧強度に優れた特性の改善が望まれてい る。一般的には、衛軍は上述のように機械加工後に浸 族、浸炭浸養等の表面熱処理を基して、表面最後収在、50つても広い温度強肥において(α・ナッ) Fe 41三型形成 でもなっても広い温度強肥において(α・ナッ) Fe 41三型形成

せて使用されており、高い接触面圧(ヘルツ面圧)に耐えるように設計されているが、通常これもの無効理が長事間に及び、資本となったが高くなり間優となっている。とりわけ、建設機械の者車減速機等においては、大モジュールなものが多く、通常のRXガス浸炭では、3 日に及ぶことも珍しくなく、例えば浸浸健度の高温度化が値を検討されている。しかし、RXガス浸炭短度の高温性を図るためには、CO/CO2ガス平衡で浸炭的の炭巣ボデンシャルの制御が非常に困難になるた

め、例えば高い炭素ポテンシャルでの浸炭剤においては 歯車材表面に粗大かとメシタイトが折出し、歯車速度を 劣化させる問題があることや、またこれらのセメンタイトの折出を訪止する観点からさらに浸炭期と同等かそれ 以上の長時間の拡張剤を設けて表面炭素濃度の薬正化を 図っているが、上述・固しように炭素ボテンシャルの精 度の食い側御が困難なことから問題となっている。

[0008] 更に、前途の動向からは、より高い接触面 にに耐える精本とを製造するために、最近では使用す る解材に焼き入れ後の表面硬化層の焼き戻し軟化抵抗性 を高めるMの、Vや結晶粒の燃油化を図るためのNb、 「1等を指加することが含金製計的に減みられており、 さらには表面硬化層をより硬化させるために、強力なシ ョットピーニングを加工しているが、必ずしも充分な効果を上げていない。

[0009] また、V、Nb、T:等のオーステナイト において発揮な特殊炭化物を形成する元素を歯事強化の 観点から積極的に添加することは、高温におけるオース テナイトの変形抵抗を顕著に高めることになり、必ずし も耐速の塑性加工性を考慮した合金設計がなされていな いことも間関である。

(10010) 本発明は、前述のような問題点に整みてなされたもので、高強度な信事率を機械加工に代わって整 性加工方法を用いて簡便に歯出した素形材を製造する際において、整性加工時の変形状が低減を図るとともに、より低量での塑性加工が安定して精度良、実施できたの解析および和動削材を提供し、この解析に浸炭、浸炭浸金などの表面熱処理を施して、耐面圧強度に優れた権事などの転勤解材を製造する方法を提供することを目的とするものである。

#### 0 [0011]

(4) 特開平11-222627

5 を安定化させることによって変形抵抗の増大を防止し、 これによって塑性加工性を改善したものである。

【0012】前述のように、850~1200℃の温度 筋圧において鍛造前の加勢状態の組織が a Fe 相および /または (α+γ) Fe相二相領域であるように安定化 させるための合金成分の調整はα相安定化元素であるS iとAlの添加総量を1.0~4.5重量%、Alを 0 1~1.5重量%として、さらに炭素(v相安定化) 元素)を0.35重量%以下の範囲内で調整することに よって実施した。

【OO13】なお、従来のyFe相の結晶粒の成長が抑 制できる最高の温度1000℃以上の1100~130 0℃に加熱したときの(α+γ)Fe相二相領域での結 晶粒は、従来のオーステナイト単相鋼の結晶粒に較べて 極めて成長が抑制され、従来の鍛造加熱時における結晶 粒の粗大化、さらには後述の浸炭の高温度化における結 品粒の粗大化に関する問題を解決した。

【0014】更に、前述の従来の温間鍛造時に発生する 脆性問題は、鍛造初期の状態を (α+γ) Fe相二相領 域に設定することによって、また鍛造時のα相の量を2 20 5 体積%以上に調整することによって、 y 相粒界での変 形や応力の集中を回避し、この結果粒界剥離する脆性問 題を解決した。また、鍛造後に機械加工して、浸炭およ び/または漫炭漫窒熱処理後焼き入れした時の焼き入れ 歪みは表面硬化層以下の多くの内部組織がα相からなる ことによって大きく低減でき、歯車の高精度化を図っ

【0015】漫炭コストの改善のために、従来と同様に 漫帯の高温化が最も効果的であり、本発明では例えば炭 素ポテンシャルがAcm濃度においても浸炭、浸炭浸室 30 によって、鋼表面部に粗大なセメンタイトが析出しない ように、鋼材成分中のSi+Alの添加総量を1. 0重 景%以上となるように調整して解決した。さらに、高温 度でのこの漫炭温度から直接的に浸炭層中に粗大な粒界 セメンタイトが析出しない速さで冷却し、浸炭温度以下 での再加熱処理を施して微細なセメンタイトを分散析出 させることとオーステナイト結晶粒の微細化を図ること によって、面圧強度を高める技術を確立し、これによっ て浸炭における拡散期が省略できるようにし、大幅な浸 炭コストの低減を図った。なお、高温浸炭温度からの直 40 接的な冷却は、ほぼガス冷却が歯車の熱歪みを低減する のに好ましいが、本発明では浸炭層内部の組織が前述の 通りに (α+γ) Fe相二相からなるようにしているこ とで好ましい合金設計となっている。

【0016】なお、より顕著な耐摩耗性と面圧強度を必 要とする部材においてはCrを適切に添加することによ って、高温浸炭時に微細なCr7C3を多量に分散析出 ことが効果的である場合があるが、通常の高Cr合金に 浸炭した場合には浸炭層最表面層を除いてはC r 7 C 3 炭化物が微細に析出するが、浸炭層最表面部においては 50 くことが好ましい。本発明では、Si, AlなどのαF

粗大なセメンタイトが高濃度で析出し、顕著に脆化する 問題がある。これに対して、本発明では前述のようにS Si+Alの量を1.5重量%以上に高めることに よって粗大セメンタイトの析出を防止している。なお、 好ましくは前述の (α+γ) Fe相二相領域の安定範囲 との関係からSi, Si+Alの濃度は2.5重量%以 上が良い。また、CF添加量は耐摩耗性との関係から検 討されるが、通用の硬質分散相比率は35体積%以上で は胎化傾向が強くなることから、本発明でも15重量% 10 Crを上限とした。

【0017】転動部材の耐面圧強度をより高める手段と してSiと同様にαFe相を安定化させ、かつ浸炭浸窒 処理によって表面から拡散浸透する窒素と強力に結合し て、A1N窒化物を形成するA1を0.1~1.5重量 %の範囲内において添加した鋼材を用いることによっ て、漫炭浸窒および/または浸窒処理によって表面層中 に平均粒径が0.5μm以下のAINを約6体積%を上 開にして分散折出させることによって極めて優れた特性 を得た。なお、AINの分散析出深さは歯車モジュール の0.05倍mm以上に調整することによって、優れた 耐面圧強度を得た。

【0018】さらに、歯車の耐面圧強度と歯元の強度を 高めるために、従来の歯車設計基準にほぼ従って本発明 では浸炭および又は浸炭浸室法を適用し、少なくとも炭 素の拡散漫誘深さが歯車モジュールの0. 15倍mm以 上になるように熱処理することによって確保した。

【0019】なお、上述の拡散浸透させる炭素の量は、 表面炭素濃度で 0、6 重量%以上であることが好まし

く、かつ表面層において炭化物(セメンタイト等)が折 出する場合には、炭化物の平均粒径を3μm以下である ように調整し、表面炭素濃度は2、0重量%であること が好ましい。また、Crを高濃度に添加してCr7C3 炭化物を35体積%分散させる場合には表面炭素濃度の 上限は約4、5重量%となる。

【0020】さらに、本発明合金は従来の肌焼き鋼に比 べて、炭素活量をほぼ1の状態で浸炭する浸炭期におい ても粗大なセメンタイトが析出せず、高い炭素ポテンシ ャルで安定して高濃度な浸炭ができるように改善されて いる。したがって、微細なセメンタイトを分散析出させ る方法としては漫炭および/または浸炭浸窒後に一旦A 1 温度以下あるいは室温近傍に冷却した後に再加熱途中 においてヤメンタイトを分散析出させ、焼入れのための 再加熱温度においてセメンタイトが未固溶で残存する状 能から焼き入れることが好ましい。

【0021】浸炭、浸炭浸窒などの熱処理後に焼き入れ た状態での表面硬化層より内部での錆組織はα相とパー ライト、マルテンサイト、ベイナイトの1種以上とから なる組織となるが、α相が前述のように25体積%以上 となるので素地強度の観点からはα相の強度を高めてお 7 e相の固溶強化によって改善しているが、さらに強化する規点からは前述のマルテンサイトおよび/またはベイナイト量を増やしておくことが好ましいので、Cr, Mn, Ni, Moなどの販入札性を高める合金元素を、適番扱加することによって改善した。

【0022】CrはaFe相を安定化する元素であり、 上述の(a+y)Fe和上相傾域を拡大する元素であり、またセンクタトの思熱化を顕著に防止する作用が あるとともに焼入れ性をも向上させるため広い組成範囲 で添加することが可能であるが、下限の添加量として い、高濃度に添加されるSi, A1によるセンタイト の黒鉛化を防止するために0.3 重量%以上が好まし く、上限の添加量としては塑性加工時の変形抵抗の増大 とコスト的な観点から15重貨%以下が好ましい。 (0023]Mn,NiはyFe相安産化洗剤であり、 (a+y)Fe相二相領域を縮小する元素であるが、焼 入れ性を高める観点から2重量%以下の範囲で添加され ることが存生しい。

【0024】MoはCrとほぼ同様の作用を示す合金元 素であるが、特に焼入れ性の向上と焼戻し軟化抵抗性の 20 向上に作用するが、コスト的な観点からは1重量%以下 の範囲内で添加されることが好ましい。

[0025] Bは上記の相平衡に対してほとんど影響しないが、焼入れ性の向上という観点からは従来のボロン処理程度に添加されることが好ましい。

【0026】 VはSiと同様にoFa相安定化元素であり、(a+y)Fa相二相領域を拡大する元素であるともに、複数もびずまた近後炭浸室時においては拡散浸透すの炭素や窒素と競力に接合して数細な特殊炎化物や窒化物および炭変化物を分散析出させる作用を示すことから、2重量が以下に抑えて新加されることが好まし

٧. 【0027】さらに、Zr, Ti, Nbは浸炭, 浸炭浸 宿時の炭素や窒素の拡散浸透によって歯車表面層部がオ ーステナイト化する際の結晶粒の成長を抑制させること から、従来の添加量範囲で添加されることが好ましい。 [0028] Ca, S, Pbは通常において切削性の改 毎を主目的に添加することが多い。 このような目的のた めには通常の範囲で添加して使用することが好ましい。 【0029】なお、前述のように浸炭、漫炭浸棄および 浸窒によってC、Nを拡散浸透させた後に焼き入れ硬化 させた表面層には多くの残留オーステナイトが形成され るが、この残留オーステナイトの生成量はC,N濃度や 合金元素濃度によって制御されているが、従来の公開技 術にもあるようにショットピーニングやサブゼロ処理な どによっても制御できる。またその際には表面層部には 大きな圧縮残留応力が発生して、特に歯車では歯元の曲 げ強度の改善に寄与することが知られており、本発明に おいてもショットピーニングが適用できるものである。 【0030】また、前述のように浸炭、浸炭浸窒および 50

浸空によって微細な析出物を分散させた表面層に再加熱 ・焼入れ処理を施すことによって、表面層の旧オーステ ナイト結晶粒をASTM9番以上に顕著に微細化するの は強度的には非常に好ましい。

【0031】さらに、上述のように結晶性が顕著に微細 化され、かつ平均能径0.5μm以下のAINなどの微 細折出動金高密度に分散とせることによって、焼入れ後 のレンズ状マルテンサイト薬や転動中に残留オーステナ イトから生成されるマルテンサイト薬の運搬性を観舌に 10 不規則化して、早均で1μの以下の薬幅に微矩化を観舌に たとえば疲労クラックの粒内伝播を遅らせ、かつマルテ ンサイト薬に集中する応力を走わめて効率的に分散させ ることができるので非常に許多とい。

【0032】本発明によれば、基本的成分であるSi, Alとの調整によって広い個度範囲においてaFe相 および (a+y) Fe相二調酸を安定的いた存させ、 鍛造時の変形抵抗を下げることによって、 鍛造成の変形抵抗を下げることによって、 鍛造成が性を 改善した結果、 鍛造後の業材プランクの寸法模度を高め るとともに、ほぼニアネットシェイプな選車を成形する ことができる。

[0033]さらに、この素材に浸炭、浸炭浸量を施 し、 Al, Crを主体とする微細な質化物を分散させ た後に、焼入れ処理した歯草の面圧強度は従来の肌焼き 額に浸炭焼き入れした歯車の面圧強度の1. 4倍以上に 強化された。

【0034】また、歯車の浸炭慢窒一焼入れ後の熱処理 歪み量を従来の肌焼き鍋に浸炭一焼き入れした歯車の歪 み量と比べ、表面層内部組織の多くがαFe相からなる ことによって顕著に改善されていることが明らかとなっ

【0035】また、1100℃における高温での真空浸 炭を従来の頻焼を銅と比較して実施し、その結果炭素店 起がほぼ10米数で常に浸炭させ、実質的が起始剤を たせない条件においても表面層に粗大なセメンタイトが 析出せずに、表面炭素濃度が高濃度で、安定した炭素濃 受分布が得られ、浸炭時間の頭帯な短縮化が図れること がわかった、特にこの場合には、浸炭後にガス市却を施 して一旦室温近低に冷却した後に再効終によってセメン タイトを微細に分散析出させて焼き入れ使用することに よって浸炭時間の短縮化物類素に図れるので、熱処理コ

ストの大きな低減につながることがわかった。 【0036】 【実施例】次に、本発明による転動部材とその製造方法

【実施例】次に、本発明による転動部材とその製造方式 の具体的な実施例について、図面を参照しつつ説明する。

#### 【0037】1) 鋼材準備

本発明に用いる供飲鋼を設計するにあたって、前述の (α+y) Fe相二相領域を安定に存在させるための条 件を検討した。その結果を図1~10に示した。各図中 には(α+y) Fe相三相領域の4種側組成をα/

(6)

 $(\alpha + \gamma)$  と表示し、 $\gamma$ 相側を $\gamma$  $/(\alpha + \gamma)$  と表示した。また、 $\gamma$  $/(\gamma + \theta)$  はセメンタイトと平衡する  $\gamma$ 相の組成を示している。

[0038] 図1、図2は基本となる[e-Si-C]、[e-A]-C3元4の名前断面の状態図を示したものであり、ほぼ2重量%以上の[e-Si-M]である。 1 ※加または、[a-F] アースカー は [a-F] アースカー は [a-F] アースカー は [a-F] アースカー は [a-F] アースカー に [a-F] アースカー

[0039] なお、Fe-Si2元系合金において5重

量%以上のSiが添加されると急激に脆化するために、 本発明ではSiの添加量を4.5重量%を上限とした。 AlについてもSiとほぼ同じ作用があるが、製鋼上の Alの大量添加は介在物の巻き込みや発生の観点から現 案的でないので、本発明ではSi+Alの総量が4.5 重量%を越えないようにした。また、前述したように、 歯車の浸炭浸窒でA1Nを分散析出させ、耐面圧強度を 20 高めるための量的な観点からA1添加量を0.1~1. 5重量%の範囲に限定した。なお、この際の炭素添加量 は図1中のA点を基準に0.35重量%以下とした。塑 性加工性を考慮する場合には塑性変形時のα相の体積% が25%以上であることが好ましいので、炭素量は0. 25重量%がより好ましいが、後述するようにMo, C r. V等の合金元素を複合添加することによって (α+ γ) F e 相二相領域がより高炭素濃度側にまで拡大する ことを勘案してCは0.35重量%以下とした。また、 S i 添加量の下限値は、例えば図3, 4, 5, 6に示し\*30

\*たようにCr, Vの添加によって (α+γ) Fe相二相 領域が拡大され、Siの代替効果を持っことおよびAI の複合添加によって、Si添加量は軽減されるが、コス ト的な観点から安価なSiをできるだけ効率的に利用す ることが好ましい。

10040]また、Cr, VはFeとの金属間化合物を作らず、かつSiと速つで成業。電素との結合力が物を(く)図ちに示したように(ロイナ)Fe相工相関域を効果的に拡大、安定化させる元素であり、特にCrは熱間の塑性変形紙的を高めない元素であることから、終加重した効果的と考えられる。また、Vは2重量%の効果がほぼCrの15重量%効果に近いことおよびコスト的な製点からも、その上限添加量は2重量%であることが好ました。

【0041】図7は、(a+y) Fe祖二相領域の拡大 作用に対するMoとVの影響を元にたらのであり、明ら かにMoはV等に較べ作用が小さい、従って、Moは 前述の侵炭、侵炭後産、侵重などの後の焼き入れ煙を確 保する目的とコスト的な親点から、上限新加量を1.0 重整公とすることが好ましい。

【0.042】図8, 9, 10はMn, Ni,  $Cuの影響を示したものであるが、これらの元素は(<math>\alpha+\gamma$ ) Fe 相二相領域を縮小させるため、多型の添加は避ける必要があるが、Mn, Ni, Cu それぞれの元素の総量が3重量%以下であることが好ましい。

【0043】以上の設計条件のもとに用いた供試網と比較材との成分を表1にまとめて示した。

【0044】

No	Гс	SI	Mn	Cr	Mo	A.I_	V
1	0.13	3.42	0.51	0.32	0.25	0.21	
2	0.25	4.51	1.22	0.55	0.15	0.47	
3	0.14	3.01	1.15	1.51	0.16	1.03	
4	0.21	3,21	0.71	12.1		0.11	0.41
5	0.12	2.03	0.48	0.71	0.16	0.51	0.83
比較材	0.15	0.21	0.68	1.02	0.16	0.03	1

#### 【0045】2) 鍛造試験

磁道試験で対象とする確率は、図11に示されているように、後述の動力循環式確認的機像(以後下2Gと呼ぶ、に供する確定図13(a)) か取り担任をように、歯先部分に大きなR部(R=1.25mm)を設けるようにした。鍛造用には500トン油圧プレスを用、級造前原料を博く盤では、1000℃に高間放加熱した後に、図12のようによ込みながら歯出しを行った。なお、数線材としては表りのNo.3類材を中心に実施

した。 般途後の審車精度は歯先径を中央部と中央部から ±20m位置で測定して評価した。結果を表まに示した 40 が、SCM418の比較材との例において明らかなよう に、極めて優れた底形性を示し、歯先部への充填不良な どが全く無く、成形圧力も比較材の5割程度で赤むなど の効果が認められた。なお、No. 1材の10℃で 1時間別数した後に焼き入れた金無組織を図14に示し たが、結晶粒は微細な状態にあることが確認される。

[0046]

【表2】

12

(\*\*)

特開平11-222627

11		
のキニフト毎年	(衛生外径寸法n=	2.0 での平均結果)

	F		中央		下	
	平均值	3 σ	平均值	3 0	平均值	3 0
No. 3	86.15	0.055	86.17	0.045	86.16	0.052
比較材	84.92	0.213	85.93	0.132	85.08	0.178

【0047】3) 熱処理

この歯車素材は、図13(a)の形状に機械加工を追加 して、浸炭、浸炭浸窒熱処理テストを実施した。

【0048】(1) 浸炭、浸炭浸室テスト1 RXガス浸炭炉を用いて図15に示される熱処理を施した後に、歯車の歯形歪みを削変して、熱処理正かを調査 した。結果を表3に示したが、比較材に較べて明らかに低盈み処理化されていることがわかった。

# [0049]

【表3】

# 熱処理歪み結果

No	歯形歪み量 (µm)
1	7. 7 (3 $\sigma$ =1. 45)
2	6. 4 $(3\sigma=1.38)$
比較材	18.2 (3 $\sigma$ =3.1)

【0050】 なお、850℃での浸炭浸塗が埋法、歯毒 表面相にAI、Cr、Vの室化物および炭塗化物を微調 に折切させるためのものである。また、930℃での浸炭増化がでは、表1に配電のCrを高濃度に含有するNo.4村においては平均粒径が約0.2ミクロンの微 極なCr7で3型のCr炭化物が域細に折けすることを確認した。ただし、図15の熱処理パターンでは930℃から850℃の炉内冷却中に粒界に抜状の炭化物が素毛折出するため、浸炭液に一旦涂冷して拡大炭化物の折出を防止することが必要である。同様のことが好ましい。

[0051]なお、浸蜜による窒化物の分骸析出を迅速 に実施する目的で浸蜜埋皮を950℃、1000℃であ 加して確認した結果、1000℃においては最素面相に 窒素ガスによると考えられるボイドの発生が確認された ので、アンギニア分解ガスを使った窒素拡散浸透処理は 1000℃未減の温度で実施され、950℃以下の温度 で実施することがより好ましいことが分かった。

[00552] 図16はNo. 3材の表面層の金属組織を 示したものであるが、折出するA1Nによって針状マル テンサイト薬が繊細で、かつイレギュラーになってお り、また残留オーステナイトの高濃度に生成されている ことがわかる。なお、この時の残留オーステナイト量は X線社によって約49体開発であることがわかってい る。また、後述のローラビッチングテスト途中のNo. 3材の表面層と表面から400μm位置での金属組織を 左室型電子関微鏡で観察した結果を図17(a)、

(b) に示したが、表面層の残留オーステナイトからさ ちに生成されるマルテンサイト業が平均粒径0.2μm 以下の高密度に分散折出したAlNによって、顕著に微 10 細化されていることがわかる。

【0053】なお、後途のローラピッチングラスト後に おいても残留テーステナイトは20~30本籍%以上に 接留しており、比較材の機関・ステナイト最か50~ 60体積%から転動後には5~7体積%程度に減少して いることから、A1Nなどの栄細な折出物によって残留 ルーステナイトが顕著に安定化され、このことが面圧強 度の向上に対しても大きな役割を持つことがわかる。

【0054】(2) 漫飲、浸炭浸室テスト2 真空漫散炉を用いて図18に示した漫炭処理後にガス冷 20 却を実施して、さらに850での浸室処理を行った。 これは高Cr、高Vを含有する解析に対して、前述の理 曲から不可欠の処理と考えたからである。なお、真空浸 機時の炭素者量はほぼ10吹幣で、炭素ボテンシャルに すると約1.7重量%の条件で浸炭されており、従来の 浸炭サイクルで実施される効散剤を実質的に設定しない で浸燥期のみの浸炭を行っている。

【0055】図19には真空浸炭後の表面炭素濃度分布を示した。比較材では粗大セメンタイトの析出による顕著な炭素の濃化が認められるのに対して、本発明のN

o. 1, No. 3材では租大セメンタイトの折出が防止されていることがわかる。また、No. 5材ではVの縦加によってNo. 1, No. 3材はりわずかに更異の濃化が確認され、さらに、No. 4材ではCr TC 3炭化物による顕落な炭素の濃化が確認できる。図2 0 はNo. 4材の浸炭冷却酸における最衰面層近傍の金輪間敷を示したものであるが、前途のように非常に微細なCr 炭化物が場ーにかっ滴素度に分散が出しているが、相大なセメンタイトの折出が防止されていることがわかる。

[0056] 本実施網のように、従来の浸炭速度930 40 での浸炭剤の炭素ボテンシャル1.2 重量%以上で、 炭素括量ほぼ1となるような条件においても削速の租大 セメンタイトの析出を防止できる鍋を用いることによっ て、実質的な触能剤を設けないで迅速に浸炭させた後 に、一旦希却してから再加熱焼き入れもしくは浸炭浸金 一焼き入れして製細な炭化物。変化物、炭窒化物を折出 させて面圧強度を高める方法は浸炭コストの大幅な低減 につながり、かつ後述のように面圧強度を高める手段と して有効であることがわかる。

【0057】また、 SiとAlの添加量を1.5重量 50 %以上に設定することによって4重量%未満のCrの添 加によって浸炭時に折出する粗大セメンタイトを完全に 防止するとともに、かつて・添加量が4重量を以上にお いてはセメンタイトが折出せずに敬細なC r 炭化物 ア 7 C 3 型)が折出するように設計しているN O ・ 4 材 のような場合には、転動強度だけでなく、耐壓軒性の改

響という点からも好ましい。
[0058] なお、浸炭によって折出分散するCr7C 3炭化物とオーステナイト間のV元素の分配保数を実創した結果、Vはオーステナイト 短相中のV濃度で約15 重量%の濃度でCr7C3に顕著に濃縮することがわか 10 った。従って、本発明のCr0上限値15重省%を脈加して、浸炭によって折出するCr7C3をより微線化させて表面層に使れた耐面圧時性を付与するときに、効率的に脈加すべきV系加量の最大値は近似的に、、効率

①約35体積%のCr7C3が析出すること、②Vの分配係数が15であり、これからオーステナイト

②さらに、Cr7C3炭化物と平衡するオーステナイト
の炭素度が約1重強を上近限でき、VCの医溶度積か
らオーステナイトに固溶し得る最大V高度を約約0.35
重量%と来なるので、銀中の合金元素としては約1.8
重量%の新加ができ、それ以上のVはVCとして更に折
出することになる。なお、前途の (α+γ) Fe 相二相
関域の拡大に対する好ましいが加重とも良、発令する
ので本発明でのVの上限添加量を直重後以下とした。

## 【0059】4)面圧強度評価結果

(1) ローラピッチングテスト

母相中でのV濃度が求まること、

図21に示した小ローラに供除鋼を加工した後に、N o.1,2,3および比較材は前途の図15の熱処理を施し、さらに、No.4,5村は図18の熱処理を施し 30 で面圧試験に供した。また、ローラピッチングテスト用 の大ローラにはSUJ2を焼き入れ焼き戻し、硬度をH RC64に関連とたものを使用した。

[0066] テスト条件は回転数1050rpm,滑り 事ー40%, 面圧を250~375kg/mm2の範囲 において強節調整して行った。なお飼育施ははBO30 を使い、油塩度は80℃に調整し行った。ビッチング発 生の判定はパローラにビッチが1個発生するまでの回転 数で評価/Lや

【0061】以上の条件で実施した結果を図22に示し 40 た。 なお、図中の分と▼印はNo.3とNo.4の小ローラ表面を約100μm除去した小ローラを用いて実施した結果であり、No.3では著しい耐面圧強度が劣化していることがわかった。

【0062】以上のことから、まずNo.1、2、3、5と比較材の結果を比較すると、ほぼ1重量%A1まではA1の添加量とともに耐耐圧強度が改善され、この原因が微細なA1Nの新出効果にあることが分かった。また、No.4の高に7付ではA1Nの添加よりも約20

よる効果が顕著に発揮されていることが分かった。

【0063】(2)動力循環式歯車試験

(8)

動力循環式歯車試験機 (FZG) を用いてNo. 3材、 比較材の面圧、歯元強度を評価した。またFZG試験で の相手歯車は同一材料で同一の熱処理を施した図13

(b) のものを使用した。なお、FZG試験条件は回転数2000rpmで請車面圧が200~300kg/mm2で適時調整して実施した。ピッナング・発生条件はそのピッチングによって振動が検知できる歯車噛み合い数としたが、実際にはピッチング発生時には確車内には

そのヒッテングによって仮動か後かいでもの毎年場からい 数としたが、実際にはビッチング発生時には衝車内には 全個以上のピッチングが観察された。なお、使用した調 油油はEO30であり、油速度は80℃に調整して使用 した。

【0064】上述のピッチング発生の前後において、歯 車が歯元から折損することはなく、実質的な歯元強度に 間類がないことが分かった。

[0065] No. 3材, 比較材の面圧強度結果を図2 3に示したが、A1 添加による前面圧強度の向上が極め て顕著に報きれ、上述のローラビッチングテストの結

[0066] 末期明によれば、塑性加工性の優大な苦事業材を容易に得ることでき、後の機械加工の省か化に大きく客与するととは、AINおよびのに炭炭化物などの微細な分散とマルテンサイトの微細化によって極めて面圧速度に優れた歯車部材やその他多くの転動部材を提供あることができた。さらに、実質的には31位高炭素ボテンシャル条件においても、粗大セメシタイトが折出することを防止して、極めて迅速な皮炭炭を可能にして、歯車部材や他の多くの転動部材の熱処型・ストの低級が可能となった。

【図面の簡単な説明】 【図1】図1は、Fe-Si-C3元系縦断面状態図で

【図2】図2は、Fe-Al-C3元系縦断面状態図である。

【図3】図3は、Fe-Cr-C3元系縦断面状態図である。

【図4】図4は、Fe−2wt%Si−Cr−C4元系 縦断面状態図である。

【図5】図5は、Fe-3wt%Si-C-Cr, -V 4元系経断面状態図である。

【図6】図6は、Fe−4.5wt%Si−Cr−C4 元系経断面状態図である。

元末報酬組入版図 Cの3。 【図7】図7は、 Fe-4. 5wt%Si-C-Mo 、-V4元系縦断面状態図である。

[図8] 図8は、Fe-4. 5wt%Si-Mn-C4 元系縦断面状態図である。

【図9】図9は、Fe−4. 5wt%Si−Ni−C4 元系縦断面状態図である。

体積% Crの特殊炭化物が微細に分散析出したことに 50 【図10】図10は、Fe-4.5wt%Si-Cu-

(9)

15 C4元系縦断面状態図である。

【図11】図11は、鍛造用歯車の観路図である。 【図12】図12は、歯車用鍛造前素材と鍛造方法説明 図である。

【図13】図13は、動力循環式歯車試験用歯車を示す 図である。

【図14】図14は、1100℃, 1時間加熱後のNo. 1材の結晶粒の金属組織を示す図である。

【図15】図15は、浸炭、浸炭浸奎テスト1の熱処理 パターンである。

【図16】図16は、図15の熱処理を施したNo.3 材の表面金属組織を示す図である。 【図17】図17(a),(b)は、それぞれ図15の

【図17】図17 (a), (b) は、それぞれ図15の 熱処理を施したNo、3材のローラビッチングテスト途\* \* 中での表面および0.4 mm位置での金属組織を示す図である。

【図18】図18は、浸炭、浸炭浸窒テスト2の熱処理 パターンである。

【図19】図19は、真空漫炭後のNo. 1, 3, 4 および比較材の表面層における炭素濃度分布である。 【図20】図20は、図18の1050℃漫炭後のN

o. 4材の表面金属組織を示す図である。【図21】図21は、ローラピッチングテスト用試験テ

10 ストピースを示す図である。 【図22】図22は、ローラビッチングテスト結果を示す図である。

【図23】図23は、動力循環式歯車試験結果を示す図である。

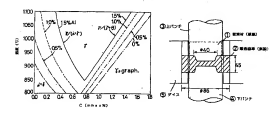
•

[22]

Fe-AI-C 3元系線原面状態型

塩中用取油加煮材と無混方法説明課

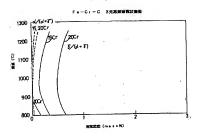
図121



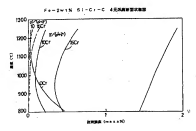
(10)

特開平11-222627

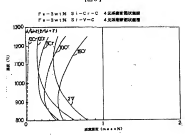
[図3]



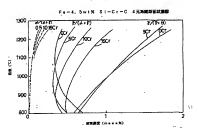
[図4]



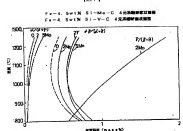
[図5]



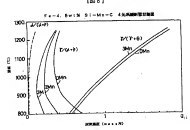
[図6]



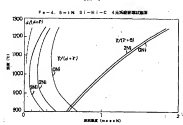
[図7]



[図8]



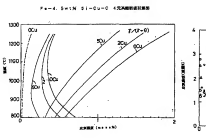


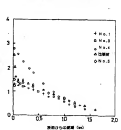


# 【図10】

# 【図19】

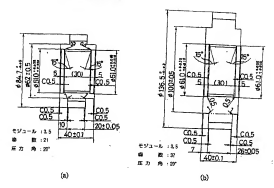
真空浸炭(1050t×2\*)後の炭票雲底分布





[図13]

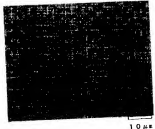
### 動力循環式密車試験用協車



[図14]

# 図面代用写真

1100℃, 1時間加熱後の No. 1 材の結晶粒の金属組織 (白; αFe 相, 黒;マルテンサイト (旧オーステナイト))



(15)

特開平11-222627

[図15]

# 浸炭、浸炭浸窒テスト1の熱処理パターン

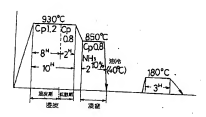


図16)

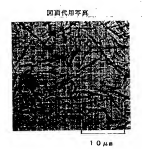


図15の850℃浸炭浸窒後のNo.3材の表面金属組織

;;.

【図17】

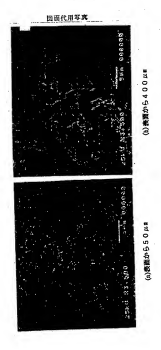


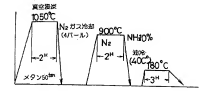
図15の860℃漫談漫選後のNo.3村ローラピッチングテストの表面金属組織

(a)分数析出した VIN と楽聖オーステナイトから生成するマルテンサイト業が敬 語代されている。

(b) AIN の分散析出しない部位ではマルテンサイト森が粗大である。

【図18】

# 浸炭、浸炭浸窒テスト2の熱処理パターン

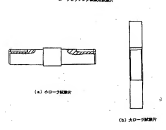


[図20]

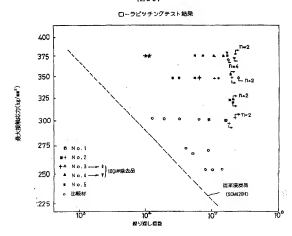


No. 4の真空浸炭 (1050℃) 後の表面層の金属組織





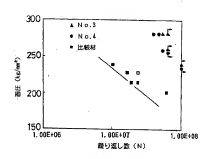
# [图22]



(19)

特開平11-222627

【図23】 FZG嫩華試験結果



フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>6</sup> C 2 2 C 38/06 38/54 識別記号

F I C 2 2 C 38/06 38/54